(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



1 (1941) BURNUN N KONDONIA KANDANIN KANDANIN BURNUN BURNUN

(43) 国際公開日 2003年12月24日(24.12.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/106668 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 9/04, 15/53, 15/63, 1/21, C12Q 1/32, 1/54 // (C12N 9/04, C12R 1:19)

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/07542

(22) 国際出願日:

2003 年6月13日(13.06.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-172955

2002年6月13日(13.06.2002) JP

特願2003-71744

JP 2003年3月17日(17.03.2003)

(71) 出願人 および

(72) 発明者: 早出 広司 (SODE, Koji) [JP/JP]; 〒152-0013 東 京都 目黒区 南 1-1 3-1 6 Tokyo (JP).

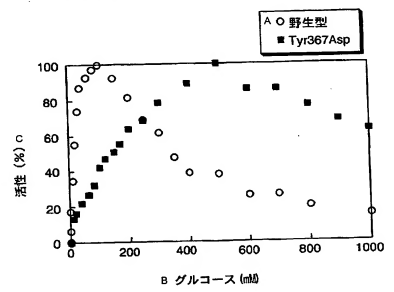
(74) 代理人: 田中 玲子 , 外(TANAKA,Reiko et al.); 〒 100-6036 東京都 千代田区 霞が関3丁目2番5号 霞 が関ビル36階 大野総合法律事務所 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

/続葉有]

(54) Title: GLUCOSE DEHYDROGENASE

(54) 発明の名称: グルコース脱水素酵素



A...WILD-TYPE B...GLUCOSE (mM)

C...ACTIVITY (%)

(57) Abstract: A glucose dehydrogenase using pyrroloquinoline quinone as a coenzyme, wherein the amino acid residues corresponding to the 349th to 377th residues of water-soluble PQQGDH derived from Acinetobacter calcoaceticus are replaced by other amino acid residues and whose inhibition constant (Ksi) is 200 mM or higher. The thus altered water-soluble PQQGDH is useful in the measuring of glucose in the presence of high-concentration glucose because of low level of substrate inhibition by glucose.

(57) 要約: ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus由来水 溶性PQQGDHの349番目から377番目の

BEST AVAILABLE CORY

/続葉有/







(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。



明細書

グルコース脱水素酵素

技術分野

5 本発明はピロロキノリンキノン (PQQ) を補酵素とするグルコース脱水素酵素 (GDH) の特定のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている改変型 グルコース脱水素酵素に関する。本発明の改変型酵素は、臨床検査や食品分析などにおけるグルコースの定量に有用である。

10 背景技術

15

20

25

血中グルコース濃度は、糖尿病の重要なマーカーとして臨床診断上極めて重要な指標である。また、微生物を用いる発酵生産におけるグルコース濃度の定量がプロセスモニタリングにおいて重要な項目となっている。従来、グルコースはグルコートのスオキシダーゼ(GOD)あるいはグルコース6リン酸脱水素酵素(G6PDH)を用いる酵素法により定量されていた。最近、新たな酵素としてピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素(PQQGDH)の応用が注目されている。PQQGDHはグルコースに対して高い酸化活性を有していること、およびPQQGDHは補酵素結合型の酵素であるため電子受容体として酸素を必要としないことから、グルコースセンサーの認識素子をはじめとして、アッセイ分野への応用が期待されている。

PQQGDHは、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素であり、グルコースを酸化してグルコノラクトンを生成する反応を触媒する。PQQGDHには、膜結合性酵素と水溶性酵素があることが知られている。膜結合性PQQGDHは、分子量約87kDaのシングルペプチド蛋白質であり、種々のグラム陰性菌において広く見いだされている。一方、水溶性PQQGDHはAcinetobacter calcoaceticusのいくつかの株においてその存在が確認されており(Biosci. Biotech. Biochem. (1995),59(8),1548-1555)、その構造遺伝子がクローニングされアミノ酸配列が明らかにされている(Mol. Gen. Genet.

(1989), 217:430-436)。A. calcoaceticus由 来水溶性PQQGDHは、分子量約50kDaのサブユニット2つからなるホモ ダイマーを形成する水溶性酵素であり、活性を示すためにPQQとCa²⁺を必 要とし、2200U/mg~7400U/mgという高い酵素活性を示す。等電 点が、PQQと結合していないアポ酵素で約9.2、ホロ酵素で約10.2であ 5 る塩基性蛋白質であることなどが知られている(K. Matsushita, e al. (1995) Biosci. Biotech. Biochem., 59, 1548-1555)。また、水溶性PQQGDHのX線構造解析の結果 が発表されており (A. Oubrie, et al. (1999) Bio., 289, 319-333, A. Oubrie, et al. (199 10 9) TheEMBO Journal, 18 (19), 5187-5194お LUA. Oubrie, et al. (1999), PNAS 96 (21), 11787-11791)、水溶性PQQGDHの立体構造やPQQおよびCa 2+の推定存在位置などが明らかにされている。

15 野生型水溶性PQQGDHでは、グルコース濃度が100mM以上のとき基質 阻害による活性の低下が顕著に見られる。このため、高濃度の基質の存在下では、 定量的な基質濃度の測定を行うことが困難である。現在のところ、この基質阻害 のメカニズムは明らかにされていない。

したがって、本発明は、基質阻害による酵素活性の低下が少ない改変型水溶性 20 PQQGDHを提供することを目的とする。

発明の開示

25

本発明者は従来の水溶性PQQGDHを改良して高濃度のグルコースの存在下においてもグルコースの定量を可能とする改変型PQQGDHを開発すべく鋭意研究を行なった結果、水溶性PQQGDHの特定の領域においてアミノ酸変異を導入することにより、グルコースによる基質阻害の少ない酵素を得ることに成功した。

すなわち、本発明は、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus 由来水溶性PQQGDHの349

15

20

25

番目から377番目の残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されており、かつ阻害定数(Ksi)が200mM以上であるグルコース脱水素酵素を提供する。

本明細書において用いる場合、阻害定数(Ksi)とは、観察される最大酵素 5 活性の二分の一の活性を与える基質濃度のうち、高濃度側の基質濃度を意味する。 阻害定数とは、酵素活性において基質阻害が観察されるときにおいて、次式で定 義される酵素固有の定数を意味する:

 $v=V_{max}/[1+(K_m/S)+(S/K'si)]$

[ただし、v は反応速度、 Vmax は最大反応速度、 Km はミハエリス・メンテン 定数、 S は基質濃度、K'si は阻害定数の理論値を表す]。K'si が大きいほど、 基質阻害が見られる基質濃度が大きくなり、基質阻害が緩和される。夾雑物を含む系で K'si を正確に測定することは困難であるため、本明細書においては、実 測可能な値として上述したKsiを用いる。

特定の理論に拘束されるものではないが、A. Oubrieらが明らかにした PQQGDHの立体構造に基づくトポロジーの予測にしたがえば、349番目か ら377番目のアミノ酸の領域は4D5Aループを形成する領域に該当するため、 この領域が基質であるグルコースとの相互作用に関与していると考えられる。

本明細書においてアミノ酸残基または領域に関して用いる場合、「相当する」との用語は、構造上類似するが同一ではない2以上の蛋白質において、あるアミノ酸残基または領域が等価の機能を有することを表す。例えば、Acinetobacter calcoaceticus 以外の生物に由来する水溶性PQQGDHにおいて、Acinetobacter calcoaceticus 由来水溶性PQQGDHにおいて、Acinetobacter calcoaceticus 由来水溶性PQQGDHの349番目から377番目の残基の領域とアミノ酸配列類似性の高い領域が存在し、かつ蛋白質の二次構造から見て該領域がその蛋白質において同じ役割を果たしていると合理的に考えられる場合、該領域は「Acinetobacter calcoaceticus 由来水溶性PQQGDHの349番目から377番目の残基の領域に相当する」と言われる。さらに、該領域の第17番目のアミノ酸残基は「Acinetobacter calcoaceticus 由来水溶性PQQGDHの365番目の残基に相当する」と言われる。なお、本明細書においては、アミノ酸の位置は、開始メチオニンを1として番号付けする。

5

好ましくは、本発明のグルコース脱水素酵素は、配列番号1で表されるアミノ酸配列において、365番目のメチオニン、366番目のトレオニン、367番目のチロシン、368番目のイソロイシン、369番目のシステインおよび374番目のアラニンからなる群より選択されるアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されていることを特徴とする。

より好ましくは、本発明のグルコース脱水素酵素は、配列番号1で表されるアミノ酸配列において、Met365Trp、Met365Phe、Thr366Asn、Thr366Ile、Thr366Asp、Thr366Lys、Tyr367Asp、Ile368Asn、Cys369Arg および Ala374Pro からなる群より選択される変異を有する。

10 また別の態様においては、本発明の改変型PQQGDHは、上述の置換に加えて、配列番号1で表されるアミノ酸配列の167番目のアスパラギン酸残基が同時に他のアミノ酸残基で、特に好ましくはグルタミン酸残基で置換されている。167番目のアスパラギン酸残基がPQQGDHによる基質の認識および結合に関与することは、特開 2001-346587 に記載されている。しかし、一般的には、

15 4D5Aループに存在するアミノ酸残基と、これらとは異なるドメインに存在するアミノ酸残基とに同時に変異を導入することにより、基質の選択性や酵素活性がどのように変化するかについては、全く予測することができない。したがって、本発明において、これらの変異を同時に導入することによりグルコースの選択性の向上と高い酵素活性の両方が得られたことは、驚くべき発見であった。

20 また別の観点においては、本発明は、

Cys Gly Glu Xaa Thr Tyr Ile

(式中、Xaa は Met または Trp である);

Gly Glu Met Xaa Tyr Ile Cys

(式中、Xaa はAsp、Lys、Ile またはAsn である);

25 Glu Met Thr Asp Ile Cys Trp;

Met Thr Tyr Asp Cys Trp Pro;

Thr Tyr Ile Arg Trp Pro Thr ;および

Pro Thr Val Pro Pro Ser Ser

からなる群より選択される配列を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグ

ルコース脱水素酵素を提供する。

本発明はまた、上述のPQQGDHをコードする遺伝子、該遺伝子を含むべクターおよび該遺伝子を含む形質転換体、および本発明のPQQGDHの製造方法、ならびに本発明のPQQGDHを含むグルコースアッセイキットおよびグルコースセンサーを提供する。

本発明のPQQGDHの酵素蛋白質はグルコースによる基質阻害が小さいため、 高濃度のグルコースの存在下におけるグルコースの測定に有用である。

図面の簡単な説明

10 図1は、本発明において用いたプラスミドpGB2の構造を示す。

図2は、本発明の改変型酵素をコードする突然変異遺伝子を作成する方法を示す。

図3は、本発明の改変型酵素Tyr367AspのSVプロットを示す。

図4は、本発明の改変型酵素Cys369ArgのSVプロットを示す。

15

5

発明の詳細な説明

改変型PQQGDHの製造方法

Acinetobacter calcoaceticus由来の天然の水溶性PQQGDHをコードする遺伝子の配列は配列番号2で規定される。

本発明の改変型PQQGDHをコードする遺伝子は、天然の水溶性PQQGDHをコードする遺伝子において、置換すべきアミノ酸残基をコードする塩基配列を、所望のアミノ酸残基をコードする塩基配列に置換することにより構築することができる。このような部位特異的塩基配列置換のための種々の方法が、当該技術分野において知られており、例えば、Sambrookら、"Molecul ar Cloning; A Laboratory Manual",第2版,1989, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New Yorkに記載されている。

このようにして得た変異遺伝子を遺伝子発現用のベクター (例えばプラスミド) に挿入し、これを適当な宿主 (例えば大腸菌) に形質転換する。外来性蛋白

5

20

25

質を発現させるための多くのベクター・宿主系が当該技術分野において知られており、宿主としては例えば、細菌、酵母、培養細胞などの種々のものを用いることができる。

本発明の改変型PQQGDHにおいては、所望のグルコースデヒドロゲナーゼ 活性を有する限り、さらに他のアミノ酸残基の一部が欠失または置換されていて もよく、また他のアミノ酸残基が付加されていてもよい。このような部位特異的 塩基配列置換のための種々の方法が当該技術分野において知られており、例えば、 Sambrook ら、" Molecular Cloning; A Laboratory Manual",第 2 版, 1989, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New York に記載されている。

10 さらに、当業者は、他の細菌に由来する水溶性PQQGDHについても、蛋白質の一次構造を並列して比較すること、あるいは当該酵素の一次構造をもとに予測された二次構造を比較することにより、Acinetobacter calcoaceticus 由来の水溶性PQQGDHの349番目から377番目の領域に相当する領域を容易に認識することができ、本発明にしたがって、この領域中のアミノ酸残基を他のアミノ酸残基で置換することにより、基質阻害の減少した改変型PQQGDHを得ることができる。これらの改変型PQQGDHも本発明の範囲内である。

上述のようにして得られた、改変型PQQGDHを発現する形質転換体を培養し、培養液から遠心分離などで菌体を回収した後、菌体をフレンチプレスなどで破砕するか、またはオスモティックショックによりペリプラズム酵素を培地中に放出させる。これを超遠心分離し、PQQGDHを含む水溶性画分を得ることができる。あるいは、適当な宿主ベクター系を用いることにより、発現したPQQGDHを培養液中に分泌させることもできる。

次に、得られた水溶性画分を、陽イオン交換クロマトグラフィーにより精製する。精製は、蛋白質のクロマトグラフィー精製についての当該技術分野において一般に知られる教科書の記載にしたがって行うことができる。蛋白質の精製に用いることができる種々の陽イオン交換クロマトグラフィー用カラムが当該技術分野において知られており、これらのいずれを用いてもよい。例えば、CM-5PW、CM-Toyopearl 650M、SP-5PW(以上、東ソー株式会社)、S-セファロース、Mono-S、S-Resorce(以上ファルマシ

5

ア社)を用いることができる。カラムを適当なバッファーで平衡化し、試料をカラムに負荷し、未吸着成分を洗い流す。バッファーとしては、例えばリン酸バッファー、MOPSバッファー等を用いることができる。

次に、塩濃度のより高いバッファーを用いて、カラムに吸着された成分を溶出する。塩濃度は、塩濃度の異なる複数のバッファーを用いて、段階的に、直線勾配により、またはこれらの組み合わせにより変化させることができる。試料の溶出は吸光度測定などによりモニターし、適当な量ずつ分取する。各画分について酵素活性を測定して、所望の画分を回収することにより、本発明の改変型酵素を精製標品として得ることができる。

10 さらに、陽イオンクロマトグラフィーの前または後に、必要に応じて、濾過、透析、ゲル濾過クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー等の、蛋白質の精製に関して当該技術分野において知られる他の手法による精製を行ってもよい。

酵素活性の測定方法

本発明のPQQGDHは、PQQを補酵素として、グルコースを酸化してグルコノラクトンを生成する反応を触媒する作用を有する。酵素活性の測定は、PQQGDHによるグルコースの酸化にともなって還元されるPQQの量を酸化還元色素の呈色反応により定量することができる。呈色試薬としては、例えば、PMS(フェナジンメトサルフェート)ーDCIP(2,6-ジクロロフェノールインドフェノール)、フェリシアン化カリウム、フェロセンなどを用いることができる。

基質阻害の評価方法

25

本発明のPQQGDHの基質阻害の程度は、阻害定数(Ksi)を用いて評価することができる。Ksiは、種々の濃度のグルコースを基質として用いて、上述のように酵素活性を測定したとき、観察される最大酵素活性の二分の一の活性を与える基質濃度のうち、高濃度側の基質濃度として表される。

基質特異性の評価方法

本発明のPQQGDHのグルコースに対する選択性は、基質として、2ーデオキシーDーグルコース、マンノース、アロース、3-oーメチルーDーグルコー

ス、ガラクトース、キシロース、ラクトースおよびマルトース等の各種の糖を用いて上述のように酵素活性を測定し、グルコースを基質としたときの活性に対する相対活性を調べることにより評価することができる。

8

グルコースアッセイキット

5 本発明はまた、本発明に従う改変型PQQGDHを含むグルコースアッセイキットを特徴とする。本発明のグルコースアッセイキットは、本発明に従う改変型PQQGDHを少なくとも1回のアッセイに十分な量で含む。典型的には、キットは、本発明の改変型PQQGDHに加えて、アッセイに必要な緩衝液、メディェーター、キャリブレーションカーブ作製のためのグルコース標準溶液、ならびに使用の指針を含む。本発明に従う改変型PQQGDHは種々の形態で、例えば、凍結乾燥された試薬として、または適切な保存溶液中の溶液として提供することができる。好ましくは本発明の改変型PQQGDHはホロ化した形態で提供されるが、アポ酵素の形態で提供し、使用時にホロ化することもできる。

グルコースセンサー

本発明はまた、本発明に従う改変型PQQGDHを用いるグルコースセンサーを特徴とする。電極としては、カーボン電極、金電極、白金電極などを用い、この電極上に本発明の酵素を固定化する。固定化方法としては、架橋試薬を用いる方法、高分子マトリックス中に封入する方法、透析膜で被覆する方法、光架橋性ポリマー、導電性ポリマー、酸化還元ポリマーなどがあり、あるいはフェロセンあるいはその誘導体に代表される電子メディエーターとともにポリマー中に固定あるいは電極上に吸着固定してもよく、またこれらを組み合わせて用いてもよい。好ましくは本発明の改変型PQQGDHはホロ化した形態で電極上に固定化するが、アポ酵素の形態で固定化し、PQQを別の層としてまたは溶液中で提供することもできる。典型的には、グルタルアルデヒドを用いて本発明の改変型PQQ
 GDHをカーボン電極上に固定化した後、アミン基を有する試薬で処理してグルタルアルデヒドの遊離官能基をブロッキングする。

グルコース濃度の測定は、以下のようにして行うことができる。恒温セルに緩衝液を入れ、PQQおよび $CaCl_2$ 、およびメディエーターを加えて一定温度に維持する。メディエーターとしては、フェリシアン化カリウム、フェナジンメ

トサルフェートなどを用いることができる。作用電極として本発明の改変型PQQGDHを固定化した電極を用い、対極(例えば白金電極)および参照電極(例えばAg/AgC1電極)を用いる。カーボン電極に一定の電圧を印加して、電流が定常になった後、グルコースを含む試料を加えて電流の増加を測定する。標準濃度のグルコース溶液により作製したキャリブレーションカーブに従い、試料中のグルコース濃度を計算することができる。

本明細書において明示的に引用される全ての特許および参考文献の内容は全て本明細書の一部としてここに引用する。また、本出願が有する優先権主張の基礎となる出願である日本特許出願2003-71744ならびに2002-172955号の明細書および図面に記載の内容は全て本明細書の一部としてここに引用する。

以下の実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は実施例によって限定されることはない。

15 実施例1

5

10

改変型酵素PQQGDH遺伝子の構築

配列番号2に示されるAcinetobacter calcoaceticus 由来PQQGDHの構造 遺伝子をもとに、変異の導入を行った。プラスミドpGB2は、ベクターpTr c99A(ファルマシア社製)のマルチクローニング部位に、Acinetob 20 acter calcoaceticus 由来PQQGDHをコードする構造遺 伝子を挿入したものである(図1)。常法に従って部位特異的変異法により、天 然のPQQGDHをコードする塩基配列をそれぞれ目的とする変異を有するPQ QGDHをコードする塩基配列に置換した。部位特異的変異はプラスミドpGB 2を用いて、図2に示す方法により行った。変異に用いた合成オリゴヌクレオチ ドターゲットプライマーの配列を以下に示す。2カ所の変異を有する変異体を作 成するためには、2種類のオリゴヌクレオチドターゲットプライマーを同時に用 いて上記と同様に変異を導入した。

20

Met365Trp 3'-GT TGA ACA CCT CTC CCA TGG ATG TAA AC-5' Met365Phe 3'-GT TGA ACA CCT CTC CCT TGG ATG TAA AC-5' Thr366Asn 3'-GGT TGA ACA CCT CTC TAC TTG ATG TAA ACG AC-5' Thr3661le 3'-GGT TGA ACA CCT CTC TAC TAG ATG TAA ACG AC-5' Thr366Asp 3'-GA ACA CCT CTC TAC CTG ATG TAA ACG ACC G-5' 5 Thr366Lys 3'-GA ACA CCT CTC TAC TTT ATG TAA ACG ACC G-5' Tyr367Asp 3'-GGT TGA ACA CCT CTC TAC TGG CTG TAA ACG ACC-5' Ile368Asn 3'-AC TGG ATG TTA ACG ACC GG-5' Cys369Arg 3'-GG ATG TAA ACG ACC GGT TGT C-5' Ala374Pro 3'-C GGT TGT CAA GGT GGC AGT AGA CG-5' 10 Asp167Glu 3'-GGA AGT AGT TTT CTT GTA GTC AGT CC-5'

10

ベクタープラスミド p K F 1 8 k (宝酒造(株)) に Acinetobacter calcoaceticus 由来PQQGDHをコードする遺伝子の一部を含む Kpn I-Hind III 断片を組み込み、これをテンプレートとした。このテンプレート5 0 fmol と 宝酒造(株)製Mutan(登録商標)-Express Kmキットに付属の セレクションプライマー5pmol、リン酸化したターゲットプライマー50pmol を全体(20μ1)の1/10量の同キットのアニーリングバッファーとともに 混合し、100℃、3分間の熱処理でプラスミドを変性させ、1本鎖にした。セ レクションプライマーはpKF18kのカナマイシン耐性遺伝子上にある二重の アンバー変異を復帰させるためのものである。これを5分間氷上に置き、プライ マーをアニーリングさせた。これに 3μ 1の同キットエクステンションバッファ ー、 1μ lのT4 DNAリガーゼ、 1μ lのT4 DNAポリメラーゼおよび $5 \mu 1$ の滅菌水を加えて相補鎖を合成した。これをDNAのミスマッチ修復能欠 損株である E. coli BMH 71-18 mutS に形質転換し、一晩振とう培養を行 25 ってプラスミドを増幅させた。

次に、菌体から抽出したプラスミドを E. coli MV1184に形質転換し、 そのコロニーからプラスミドを抽出した。そしてこれらのプラスミドについてシ ークエンスを行い、目的とした変異の導入を確認した。この断片を、プラスミド



pGB2上の野生型PQQGDHをコードする遺伝子の Kpn I-Hind III 断片と 入れ替え、各変異を有する改変型PQQGDHの遺伝子を構築した。

実施例2

5 改変型酵素の調製

野生型または改変型PQQGDHをコードする遺伝子を、E. coli用の発 現ベクターであるpTrc99A(ファルマシア社)のマルチクローニングサイ トに挿入し、構築されたプラスミドを大腸菌 DH5α株に形質転換した。これを4 50mlのL培地(アンピシリン50μg/ml含有)で坂口フラスコを用いて 37℃で一晩振とう培養し、1mM CaCl₂、500μMPQQを含む7L 10 のL培地に植菌した。培養開始後約3時間でイソプロピルチオガラクトシドを終 濃度 O. 3 mMになるように添加し、その後 1. 5 時間培養した。菌体を遠心分 離 (5,000×g,10min,4℃)で集菌した後、0.85% NaC 1溶液で2回洗浄した。この菌体を10mMリン酸緩衝液(pH7.0)で懸濁 し、フレンチ・プレスで破砕(110MPa)した後、遠心分離(15,000 15 ×g, 15min, 4℃)を2回行い、未破砕菌体を沈殿として除去した。こ の上清を超遠心分離(40,000r.p.m.,90min,4℃)し、その 上清を水溶液画分として得た。これをAバッファー(10mM MOPS-Na OH緩衝液(pH7.0))で4℃にて一晩透析し、粗精製画分を得た。

20

実施例3

酵素活性の測定

酵素活性の測定は、室温で10mM MOPS-NaOH緩衝液(pH7.

0)中においてPMS(フェナジンメトサルフェート)-DCIP(2,6-ジ クロロフェノールインドフェノール)を用い、DCIPの600nmの吸光度変 化を分光光度計を用いて追跡し、その吸光度の減少速度を酵素の反応速度とした。このとき、1分間に 1μ molのDCIPが還元される酵素活性を1ユニットとした。また、DCIPのpH7.0におけるモル吸光係数は16.3mM $^{-1}$ とした。



<u>実施例4</u>

基質阻害の評価

実施例3で得られた野生型PQQGDHおよび各改変型PQQGDHの粗精製 酵素標品を用いて、実施例5と同様にそれぞれ1 μ MPQQ、1 μ M CaCl μ 2存在下で1時間以上ホロ化した。これを187 μ 1ずつ分注し、3 μ 1の活性 試薬 (6 μ MDCIP48 μ 1,600 μ MPMS 8 μ 1,10 μ 10 か酸緩 衝液 μ 1.0 16 μ 1) および各濃度のDーグルコース溶液10 μ 1を加え、実施例4に示す方法により室温で酵素活性を測定した。基質濃度対酵素活性のプロットから、K μ 1.0 μ 2 に示す。また、T μ 1 367As μ 2 のSVプロットおよびC μ 3 369Ar μ 3 のSVプロットをそれぞれ図3および図4に示す。これらの結果から明らかなように、本発明の改変型PQQGDHは野生型PQQGDHと比較して高いKsi値を示し、基質阻害が有意に低下していた。

15

表1

	Km	Vmax	Ksi	Ksi/Km
	(mM)	(U/mg 蛋白質)	(mM)	
野生型	23	154	196	8
Met365Phe	36	619	394	10
Met365Trp	38	89	458	12
Thr366Asn	32	300	500	15
Thr366Ile	39	87	228	6
Thr366Asp	35	196	556	16
Thr366Lys	23	300	202	9
Tyr367Asp	280	11	830	3
Ile368Asn	61	60	535	9
Cys369Arg	65	6	1402	22
Ala374Pro	n.d.	2	250	n.d.

実施例5

酵素の精製

実施例2で得られた粗精製酵素を10mMリン酸緩衝液pH7.0で平衡化した陽イオン交換クロマトグラフィー用充填カラムTSKgel CM-TOYO PEARL 650M (東ソー株式会社)に吸着させた。このカラムを10mM リン酸緩衝液pH7.0、750mlで洗浄した後、0-0.2M NaClを含む10mMリン酸緩衝液pH7.0を用い、酵素を溶出させた。流速は5ml/minで行った。GDH活性を有する画分を回収し、10mM MOPS-NaOH緩衝液(pH7.0)で一晩透析した。このようにして電気泳動的に均一な改変型PQQGDH蛋白質を得た。得られた精製酵素標品について、0.6m MのPMS存在下で、酵素活性および基質の阻害を測定した。結果を表2に示す。本発明の改変型酵素 Thr366Asn および Thr366Asp は、高いKsi値を有するのみならず、野生型と匹敵するかまたはそれより高い酵素活性を示した。

13

15

表 2

			<u> </u>	'-		
	Km (mM)	Vmax (U/mg 蛋白質)	kcat (sec ⁻¹)	kcat/Km (mM ⁻¹ *sec ⁻¹)	Ksi (mM)	Ksi/Km
野生型	27	8899	7451	276	250	9
Thr366Asn	14	10158 .	8505	608	522	37
Thr366Asp	28	5166	4283	153	332	12

実施例6

二重変異酵素の作製

二重変異酵素 Asp167Glu/Thr366Asn を製造し、その性質を調べた。Asp167Glu 変異を有する改変型酵素は、グルコースに対する基質特異性が高いことが知られている。実施例 5 と同様にして基質阻害を調べたところ、Ksi=600mM、Km=26mMであり、したがってKsi/Km=23であった。この値は実施例5で測定した本発明の各改変型酵素と同等であり、野生型酵素より大きい。次に、この二重変異酵素の基質特異性を調べた。実施例2で得られた野生型お



よび各改変型PQQGDHの粗精製酵素標品をそれぞれ1μMPQQ、1mMCaCl2存在下で1時間以上ホロ化した。これを187μ1ずつ分注し、3μ1の電子受容体を含む活性試薬(6mM·DCIP,600mM PMS,10mMリン酸緩衝液pH7.0を含む)および基質を加えた(終濃度0.06mM DCIP、0.6mM PMS)。基質として、それぞれ終濃度100mMとなるように400mMのグルコース、ラクトースおよびマルトースを10μ1加え、室温で30分間インキュベートして、実施例3と同様に酵素活性を測定した。値はグルコースを基質としたときの活性を100とし、これに対する相対活性で表した。結果を表3に示す。Thr366AsnとAsp167Gluとの二重変異を有する改変型酵素は、野生型およびAsp167Glu単独の変異を有する改変型酵素と比較してグルコースに対する高い基質特異性を示した。なお、Thr366Asn単独の変異を有する改変型酵素は野生型と同等の基質特異性を有する(データ示さず)。

表3_

	20		
	グルコース	ラクトース	マルトース
野生型	100%	54%	58%
Asp167Glu	100%	32%	10%
	100%	20%	
Asp167Glu/Thr366Asn	100/0		

15

20

さらに、この二重変異酵素について、電子受容体として終濃度 0.06 mMのDCIPの存在下で、基質濃度 10 mMのグルコースを用いて、実施例 3 と同様にして酵素活性を測定した。値は野生型の活性を 100とし、これに対する相対活性で表した。結果を表 4 に示す。Thr 366Asn と Asp167Glu との二重変異を有する改変型酵素は、野生型酵素と比較して高い酵素活性を有していた。

表 4

野生型	100%
Thr366Asn	126%
Asp167Glu	54%
Asp167Glu/Thr366Asn	291%



実施例7

酵素センサーの作製および評価

5 Uの改変型酵素にカーボンペースト20 mg を加えて凍結乾燥させた。これをよく混合した後、既にカーボンペーストが約40 mg 充填されたカーボンペースト電極の表面だけに充填し、濾紙上で研磨した。この電極を1%のグルタルアルデヒドを含む10 mM MOPS緩衝液(p H 7. 0)中で室温で30 分間処理した後、20 mMリジンを含む10 mM MOPS緩衝液(p H 7. 0)中で室温で20 分間処理してグルタルアルデヒドをブロッキングした。この電極を10 mM MOPS緩衝液(10 H 7. 0)中で室温で10 時間以上平衡化させた。電極は10 で保存した。

作製した酵素センサーを用いてグルコース濃度の測定を行った。本発明の改変型PQQGDHを固定化した酵素センサーを用いて、5mM-50mMの範囲でグルコースの定量を行うことができた。

15

5

10

産業上の利用性

本発明の改変型水溶性PQQGDHは、グルコースによる基質阻害が小さいため、高濃度のグルコースの存在下におけるグルコースの測定に有用である。

請求の範囲

- ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、 1. Acinetobacter calcoaceticus 由来水溶性PQQGDHの349番目から377 番目の残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されており、かつ 5 阻害定数(Ksi)が200mM以上であるグルコース脱水素酵素。
 - 配列番号1で表されるアミノ酸配列の365番目のメチオニンが他のアミ 2. ノ酸残基で置換されており、かつK s i が200mM以上である、ピロロキノリ ンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
- 配列番号1で表されるアミノ酸配列の365番目のメチオニンがトリプト 3. 10 ファンまたはフェニルアラニンで置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵 素とするグルコース脱水素酵素。
 - 配列番号1で表されるアミノ酸配列の366番目のトレオニンが他のアミ ノ酸残基で置換されており、かつK s i が200mM以上である、ピロロキノリ
- ンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。 15
 - 配列番号1で表されるアミノ酸配列の366番目のトレオニンがアスパラ ギン酸、リジン、イソロイシンまたはアスパラギンで置換されている、ピロロキ ノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
- 配列番号1で表されるアミノ酸配列の367番目のチロシンが他のアミノ 酸残基で置換されており、かつKsiが200mM以上である、ピロロキノリン 20 キノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
 - 配列番号1で表されるアミノ酸配列の367番目のチロシンがアスパラギ 7. ン酸で置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素 酵素。
- 配列番号1で表されるアミノ酸配列の368番目のイソロイシンが他のア 8. 25 ミノ酸残基で置換されており、かつKsiが200mM以上である、ピロロキノ リンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
 - 配列番号1で表されるアミノ酸配列の368番目のイソロイシンがアスパ ラギンで置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水

素酵素。

10

15

- 10. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の369番目のシステインが他のアミノ酸残基で置換されており、かつKsiが200mM以上である、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
- 5 11. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の369番目のシステインがアルギニンで置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
 - 12. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の374番目のアラニンが他のアミノ酸残基で置換されており、かつKsiが200mM以上である、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
 - 13. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の374番目のアラニンがプロリンで置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
 - 14. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の349番目から377番目のいずれかのアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されており、かつ167番目のアスパラギン酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。
 - 15. 配列番号1で表されるアミノ酸配列において、365番目のメチオニン、366番目のトレオニン、367番目のチロシン、368番目のイソロイシン、369番目のシステインおよび374番目のアラニンからなる群より選択される
- 20 アミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されており、かつ167番目のアスパラ ギン酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵 素とするグルコース脱水素酵素。
 - 16. 配列番号1で表されるアミノ酸配列において、365番目のメチオニン、366番目のトレオニン、367番目のチロシン、368番目のイソロイシン、
- 25 369番目のシステインおよび374番目のアラニンからなる群より選択される アミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されており、かつ167番目のアスパラ ギン酸残基がグルタミン酸残基で置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵 素とするグルコース脱水素酵素。
 - 17. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の366番目のトレオニンがアスパ

ラギン酸、リジン、イソロイシンまたはアスパラギンで置換されており、かつ167番目のアスパラギン酸残基がグルタミン酸残基で置換されている、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

18

18. 配列:

5 Cys Gly Glu Xaa Thr Tyr Ile

(式中、Xaa は Met または Trp である)を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

19. 配列:

Gly Glu Met Xaa Tyr Ile Cys

10 (式中、Xaa は Asp、Lys、Ile または Asn である)を含む、ピロロキノリンキノン を補酵素とするグルコース脱水素酵素。

20. 配列:

Glu Met Thr Asp Ile Cys Trp

を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

15 21. 配列:

Met Thr Tyr Asp Cys Trp Pro

を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

22. 配列:

Thr Tyr Ile Arg Trp Pro Thr

20 を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

23. 配列:

Pro Thr Val Pro Pro Ser Ser

を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

24. 請求項1-23のいずれかに記載のグルコース脱水素酵素をコードする

25 遺伝子。

- 25. 請求項24に記載の遺伝子を含むベクター。
- 26. 請求項24に記載の遺伝子を含む形質転換体。
- 27. 請求項24に記載の遺伝子が主染色体に組み込まれている、請求項22 記載の形質転換体。

- 28. 請求項27に記載の形質転換体を培養し、菌体から水溶性画分を調製することを含む、水溶性PQQGDHの製造方法。
- 29. 請求項1-23のいずれかに記載のグルコース脱水素酵素を含むグルコースアッセイキット。
- 5 30. 請求項1-23のいずれかに記載のグルコース脱水素酵素を含むグルコースセンサー。

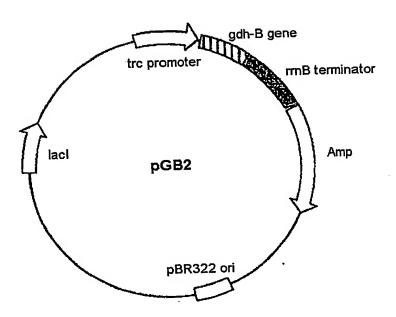


図 1

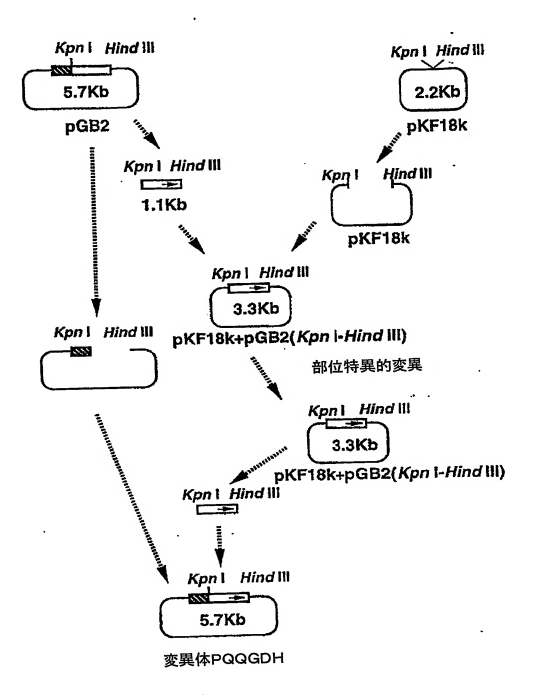


図2

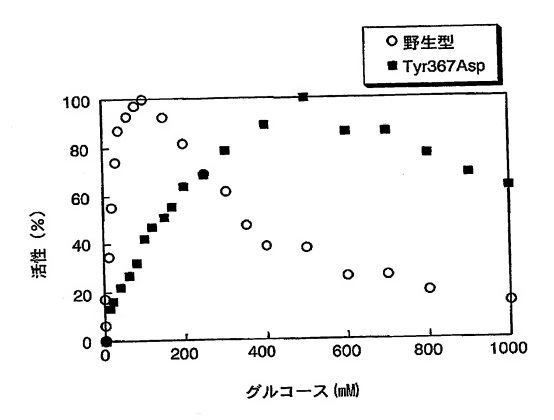


図3

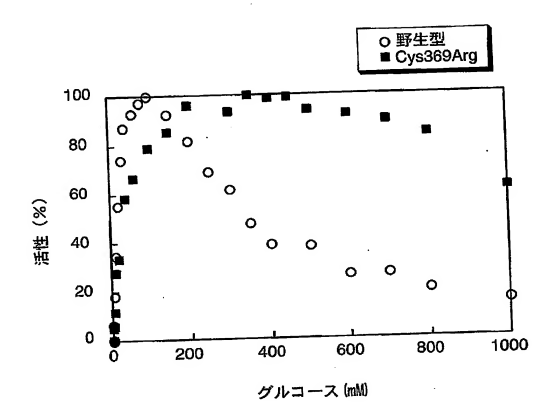


図 4

Sequence Listing

<110> Sode, Koji
<120> Glucose Dehydrogenase
<130> psd9009W0
<150> JP 2003-71744
<151> 2003-03-17
<150> JP 2002–172955
<151> 2002-06-13
<160> 19 .
⟨210⟩ 1
<211> 454
<212> PRT
<213> Acinetobacter calcoaceticus
<400> 1
Asp Val Pro Leu Thr Pro Ser Gln Phe Ala Lys Ala Lys Ser Glu Asn
1 5 10 15
Phe Asp Lys Lys Val Ile Leu Ser Asn Leu Asn Lys Pro His Ala Leu
20 25 30
Leu Trp Gly Pro Asp Asn Gln Ile Trp Leu Thr Glu Arg Ala Thr Gly
35 40 45
Lys Ile Leu Arg Val Asn Pro Glu Ser Gly Ser Val Lys Thr Val Phe
50 55 60
Gln Val Pro Glu Ile Val Asn Asp Ala Asp Gly Gln Asn Gly Leu Leu
65 70 75 80
Gly Phe Ala Phe His Pro Asp Phe Lys Asn Asn Pro Tyr Ile Tyr Ile
85 90 95
Ser Gly Thr Phe Lys Asn Pro Lys Ser Thr Asp Lys Glu Leu Pro Asn
100 105 110
Gln Thr Ile Ile Arg Arg Tyr Thr Tyr Asn Lys Ser Thr Asp Thr Leu

115	12	20	125	
Glu Lys Pro Val As	sp Leu Leu A	la Gly Leu H	Pro Ser Ser Ly	s Asp His
130	135		140	
Gln Ser Gly Arg L	eu Val Ile G	ly Pro Asp	Gln Lys Ile Ty	r Tyr Thr
145	150		155	160
Ile Gly Asp Gln G	ly Arg Asn G	ln Leu Ala	Tyr Leu Phe Le	eu Pro Asn
	65	170		175
Gln Ala Gln His T	hr Pro Thr (ln Gln Glu	Leu Asn Gly L	ys Asp Tyr
180		185		90
His Thr Tyr Met (Gly Lys Val I	Leu Arg Leu	Asn Leu Asp G	ly Ser Ile
195		200	205	
Pro Lys Asp Asn l	Pro Ser Phe	Asn Gly Val	Val Ser His I	le Tyr Thr
210	215		220	
Leu Gly His Arg	Asn Pro Gln	Gly Leu Ala	Phe Thr Pro	
225	230		235	240
Leu Leu Gln Ser	Glu Gln Gly	Pro Asn Ser	· Asp Asp Glu	
	245	250	•	255
Ile Val Lys Gly	Gly Asn Tyr	Gly Trp Pro		
. 260	•	265		270
Asp Asp Ser Gly	Tyr Ala Tyr	Ala Asn Ty		Ala Asn Lys
275		280	285	41 01 V-1
Ser Ile Lys Asp	Leu Ala Gln	Asn Gly Va		Ala Giy vai
290	295		300	v 1 D Dwo
Pro Val Thr Lys	Glu Ser Glu	Trp Thr Gl		
305	310		315	. 320
Leu Lys Thr Leu	Tyr Thr Val			
	325	33		335
Thr Cys Gly Glu	ı Met Thr Tyı		cp Pro Thr Val	
340		345	and the second second	350
Ser Ala Tyr Val	l Tyr Lys Gl	y Gly Lys Ly	ys Ala lle Thr	. GIA ILD GIO

365 360 355 Asn Thr Leu Leu Val Pro Ser Leu Lys Arg Gly Val Ile Phe Arg Ile 380 375 370 Lys Leu Asp Pro Thr Tyr Ser Thr Thr Tyr Asp Asp Ala Val Pro Met 395 390 385 Phe Lys Ser Asn Asn Arg Tyr Arg Asp Val Ile Ala Ser Pro Asp Gly 410 405 Asn Val Leu Tyr Val Leu Thr Asp Thr Ala Gly Asn Val Gln Lys Asp 430 425

420 Asp Gly Ser Val Thr Asn Thr Leu Glu Asn Pro Gly Ser Leu Ile Lys

445 440 435

Phe Thr Tyr Lys Ala Lys

450

<210> 2

<211> 1612

<212> DNA

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 2

agctactttt atgcaacaga gcctttcaga aatttagatt ttaatagatt cgttattcat 60 cataatacaa atcatataga gaactcgtac aaacccttta ttagaggttt aaaaattctc 120 ggaaaatttt gacaatttat aaggtggaca catgaataaa catttattgg ctaaaattgc 180 tttattaagc gctgttcagc tagttacact ctcagcattt gctgatgttc ctctaactcc 240 atctcaattt gctaaagcga aatcagagaa ctttgacaag aaagttattc tatctaatct 300 aaataagccg catgctttgt tatggggacc agataatcaa atttggttaa ctgagcgagc 360 aacaggtaag attctaagag ttaatccaga gtcgggtagt gtaaaaacag tttttcaggt 420 accagagatt gtcaatgatg ctgatgggca gaatggttta ttaggttttg ccttccatcc 480 tgattttaaa aataateett atatetatat tteaggtaea tttaaaaaate egaaatetae 540 agataaagaa ttaccgaacc aaacgattat tcgtcgttat acctataata aatcaacaga 600 tacgctcgag aagccagtcg atttattagc aggattacct tcatcaaaag accatcagtc 660 aggtcgtctt gtcattgggc cagatcaaaa gatttattat acgattggtg accaagggcg 720 taaccagctt gcttatttgt tcttgccaaa tcaagcacaa catacgccaa ctcaacaaga 780 actgaatggt aaagactatc acacctatat gggtaaagta ctacgcttaa atcttgatgg 840 aagtatteca aaggataate caagttttaa eggggtggtt agecatattt atacaettgg 900 acatcgtaat ccgcagggct tagcattcac tccaaatggt aaattattgc agtctgaaca 960 aggcccaaac tctgacgatg aaattaacct cattgtcaaa ggtggcaatt atggttggcc 1020 gaatgtagca ggttataaag atgatagtgg ctatgcttat gcaaattatt cagcagcagc 1080 caataagtca attaaggatt tagctcaaaa tggagtaaaa gtagccgcag gggtccctgt 1140 gacgaaagaa totgaatgga otggtaaaaa otttgtocca ocattaaaaa otttatatao 1200 cgttcaagat acctacaact ataacgatcc aacttgtgga gagatgacct acatttgctg 1260 gccaacagtt gcaccgtcat ctgcctatgt ctataagggc ggtaaaaaaag caattactgg 1320 ttgggaaaat acattattgg ttccatcttt aaaacgtggt gtcattttcc gtattaagtt 1380 agatccaact tatagcacta cttatgatga cgctgtaccg atgtttaaga gcaacaaccg 1440 ttatcgtgat gtgattgcaa gtccagatgg gaatgtctta tatgtattaa ctgatactgc 1500 cggaaatgtc caaaaagatg atggctcagt aacaaataca ttagaaaacc caggatctct 1560 cattaagttc acctataagg ctaagtaata cagtcgcatt aaaaaaccga tc 1612

⟨210⟩ 3

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

⟨220⟩

⟨222⟩ 4

<223> Xaa is Met or Trp

<400> 3

Cys Gly Glu Xaa Thr Tyr Ile

<210> 4

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<220>

<222> 4

5/8

<223> Xaa is Asp, Lys, Ile or Asn

<400> 4

Gly Glu Met Xaa Tyr Ile Cys

<210> 5

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 5

Glu Met Thr Asp Ile Cys Trp

⟨210⟩ 6

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 6

Met Thr Tyr Asp Cys Trp Pro

⟨210⟩ 7

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 7

Thr Tyr Ile Arg Trp Pro Thr

<210> 8

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 8

Pro Thr Val Pro Pro Ser Ser

<210> 9

<211> 28

<212> DNA

```
<213> Artificial Sequence
```

<220>

<223> primer for point mutation

⟨400⟩ 9

caaatgtagg taccetetee acaagttg 28

⟨210⟩ 10

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> primer for point mutation

<400> 10

caaatgtagg ttccctctcc acaagttg 28

⟨210⟩ 11

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 11

cagcaaatgt agttcatctc tccacaagtt gg 32

<210> 12

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 12

cagcaaatgt agatcatctc tccacaagtt gg 32

<210> 13

```
<211> 30
```

- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> primer for point mutation
- <400> 13
- gccagcaaat gtagtccatc tctccacaag 30
- <210> 14
- <211> 30
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> primer for point mutation
- <400> 14
- gccagcaaat gtatttcatc tctccacaag 30
- <210> 15
- ⟨211⟩ 33
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> primer for point mutation
- <400> 15
- ccagcaaatg tcggtcatct ctccacaagt tgg 33
- <210> 16
- <211> 19
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> primer for point mutation
- <400> 16

```
ggccagcaat tgtaggtca 19
<210> 17
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> primer for point mutation
 <400> 17
 ctgttggcca gcaaatgtag g 21
 <210> 18
 <211> 24
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> primer for point mutation
  <400> 18
 gcagatgacg gtggaactgt tggc 24
  <210> 19
  <211> 26
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <223> primer for point mutation
   <400> 19
```

cctgactgat gttcttttga tgaagg 26



International application No.
PCT/JP03/07542

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C12N9/04, 15/53, 15/63, 1 C12R1:19)	/21, C12Q1/32, 1/54 // (0	C12N9/04,
According to International Patent Classification (IPC) or to both n	national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED		
followed	d by classification symbols)	01 /22
Int.Cl' C12N9/04, 15/53, 15/63-66 1/54	9, 1,14 21, 3,20 20,	
Documentation searched other than minimum documentation to t	he extent that such documents are included i	n the fields searched
Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2003	Jitsuyo Shinan Toroku Koho	1996–2003
the state of the s	me of data base and where practicable, sear	ch terms used)
Electronic data base consulted during the international search (tag SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EM WPIDS(STN), BIOSIS(STN), JICST FI	IBH/ DDDO/ CCIICCO4,	(STN)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	
Y Hiroshi HAYADE et al., "CSJ of Japan Dai 79 Shunki Nenk CSJ: The Chemical Society o 2001 (15.03.01), page 897,	: The Chemical Society ai - Koen Yokoshu II", f Japan, 15 March,	1-30
A. OUBRIE et al., "Structur soluble quinoprotein glucos EMBO J., 1999, Vol.18, No.1	se deniatrodenase i	1-30
A. OUBRIE et al., "The 1.7 the apo from of the soluble dehydrogenase from Acinetob reveals a novel internal corepeat", J.Mol.Biol., 1999, p.319-33	pacter calcoaceticus onserved sequence	1-30
·		<u> </u>
Further documents are listed in the continuation of Box	C. See patent family annex.	- I Sling data or
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later	ch is step when the document is taken ald document of particular relevance; if considered to involve an inventive combined with one or more other so combination being obvious to a per document member of the same pate	the application but cheer to inderlying the invention cannot be claimed invention cannot be idered to involve an inventive one inclaimed invention cannot be step when the document is each documents, such son skilled in the art antiques.
Date of the actual completion of the international search 21 August, 2003 (21.08.03)	Date of mailing of the international se 02 September, 200	earch report 3 (02.09.03)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No.	Telephone No.	



International application No.
PCT/JP03/07542

tegory*	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
Y	JP 2001-346587 A (Hiroshi HAYADE), 18 December, 2001 (18.12.01), Claims; Par. Nos. [0004], [0006], [0015] (Family: none)	14-17,24-30
A	EP 1167519 A1 (Hiroshi HAYADE), 02 January, 2002 (02.01.02), & WO 00/61730 A1	1-30
		·
,		

国際調色。		
発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl. ⁷ Cl2N9/04,15/53,15/63,1/21,Cl2Q1/32,	1/54//(C12N9/04, C12R1:19)	
3. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl. ⁷ C12N9/04,15/53,15/63-869,1/14-21,5/	/10-28, C12Q1/32, 1/54	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1926-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2003年 日本国登録実用新案公報 1994-2003年 日本国実用新案登録公報 1996-2003年		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、 SwissProt/PIR/GeneSeq Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq MEDLIN	調査に使用した用語) 正(STN) WPIDS(STN) BIOSIS(STN) JICST	77/h (JOIS)
C. 関連すると認められる文献		関連する
引用文献の	・キャ その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると 子 Y 早出広司他,日本化学会第79春季年 人日本化学会,2001.03.15	E会-講演予稿集 I I ,社団法	1-30
A. OUBRIE et al., "Structure and me tein glucose dehydrogenase", EMBO 7-94	echanism of soluble quinopro J., 1999, Vol. 18, No. 19, p. 518	1-30
A. OUBRIE et al., "The 1.7 A crysta of the soluble quinoprotein glue etobacter calcoaceticus reveals	cose denydrogenase iiom noiii	1-30
区 C欄の続きにも文献が列挙されている。		川紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの	の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 まえられるもの
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	当該文献と他の1以 に自明である組合せに いるもの
国際調査を完了した日 21.08.03		.09.03
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	田中晴絵	7 4N 9739
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-110	1 YNX 3400



国際出願番号 CT/JP03/07542

	国際調查、告	国際出願番号	3/0/342
C (続き).	関連すると認められる文献		関連する 請求の範囲の番号
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	t、その関連する箇 <u>所の表示</u> 2000 No. 2 n 319-33	嗣永 切取四07年7
Y	equence repeat"J. Mol. Biol., 1999, Vol. 2 JP 2001-346587 A (早出版 18,特許請求の範囲, 【0004】, 【 5】 (ファミリーなし)	(司) 2001.12. 0006】,【001	14-17, 24-30
A	EP 1167519 A1 (早出広司) &WO 00/61730 A1	2002.01.02,	1-30
			·
		. •	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
☐ MAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☑ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.